

DOCKET NO.: 266223US0PCT

10/525342 PTO1 Rec'd PCT/PTC 2 2 FEB 2005

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Masatsugu SUZUKI SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/JP03/10671

INTERNATIONAL FILING DATE: August 22, 2003

FOR: ANTI-IDIOTYPE ANTIBODY, METHOD OF CONSTRUCTING THE ANTI-IDIOTYPE ANTIBODY AND METHOD OF PREPARING IDIOTYPE ANTIBODY USING THE ANTI-

IDIOTYPE ANTIBODY

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Commissioner for Patents Alexandria, Virginia 22313

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY

<u>APPLICATION NO</u>

DAY/MONTH/YEAR

22 August 2002

Japan

2002-241695

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/JP03/10671.

> Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Customer Number

22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 08/03)

Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618 Surinder Sachar

Registration No. 34,423



22.08.03

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D 10 OCT 2003

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願**学**類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2002年 8月22日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-241695

[ST. 10/C]:

[JP2002-241695]

出 願 人 Applicant(s):

株式会社ペプタイドドア

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 9月25日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



山紅米草 中野麻りりりり ママーニ

ページ: 1/E

【書類名】 特許願

【整理番号】 MP-1526

【提出日】 平成14年 8月22日

【あて先】 特許庁長官 太田 信一郎 殿

【発明者】

【住所又は居所】 群馬県高崎市下中居町443-1 グリーンハイツNo

· 2 101号

【氏名】 鈴木 政嗣

【特許出願人】

【住所又は居所】 群馬県高崎市緑町1-25-5 丸九緑町ビル 206

号

【氏名又は名称】 株式会社ペプタイドドア

【代理人】

【識別番号】 100086689

【弁理士】

【氏名又は名称】 松井 茂

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 002071

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 抗イディオタイプ抗体、該抗イディオタイプ抗体の作成方法、 及び該抗イディオタイプ抗体を用いたイディオタイプ抗体の調製方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 第1抗原に結合する第1抗体の抗イディオタイプ抗体であって、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と第2抗原とが連結された融合抗原と、前記第2抗原に結合する第2抗体とから構成されていることを特徴とする抗イディオタイプ抗体。

【請求項2】 前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質は、前記第1抗原の エピトープである、請求項1に記載の抗イディオタイプ抗体。

【請求項3】 前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質は、タンパク質、ペプチド、糖、脂質、核酸又はそれらの複合体である、請求項1又は2に記載の抗イディオタイプ抗体。

【請求項4】 前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質は、スペーサーを介して前記第2抗原に連結されている、請求項1~3のいずれか一つに記載の抗イディオタイプ抗体。

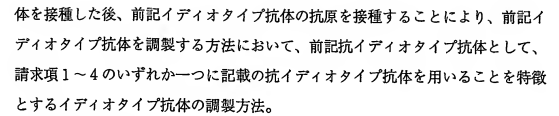
【請求項5】 第1抗原に結合する第1抗体の抗イディオタイプ抗体の作成方法であって、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質を調製し、該物質を第2抗原に連結して融合抗原を作成し、この融合抗原と前記第2抗原に結合する第2抗体とを結合させることを特徴とする、抗イディオタイプ抗体の作成方法。

【請求項6】 前記第1抗原のエピトープを調製し、このエピトープを、前記第 2抗原に連結する、請求項5に記載の抗イディオタイプ抗体の作成方法。

【請求項7】 前記第1抗体の抗原結合部位に結合するタンパク質、ペプチド、糖、脂質、核酸又はそれらの複合体を調製し、これを前記第2抗原に連結する、請求項5又は6に記載の抗イディオタイプ抗体の作成方法。

【請求項8】 前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質を、スペーサーを介して前記第2抗原に連結する、請求項5~7のいずれか一つに記載の抗イディオタイプ抗体の作成方法。

【請求項9】 動物に、特定のイディオタイプ抗体に対する抗イディオタイプ抗



【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、簡単且つ安価に作成できる抗イディオタイプ抗体及びその作成方法 に関する。更には、該抗イディオタイプ抗体を用いたイディオタイプ抗体の調製 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

抗原特異性の異なる抗体分子の抗原結合部位の形はそれぞれ異なっており、それぞれの抗体分子に特有の抗原結合部位を有している。このような抗原結合部位は免疫原性を有しており、イディオタイプと呼ばれている。また、この結合部位周辺の免疫原性を有するエピトープは特にイディオトープと呼ばれている。

[0003]

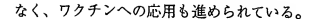
抗体のイディオトープに対する抗体は、抗イディオタイプ抗体と呼ばれ、古くから生体内での免疫反応を制御していると考えられており(Jerne NJ著 Ann Imm unal (Paris) 1974;125c:373-378等)、最近では、抗イディオタイプ抗体が、イディオトープを持つ抗体(イディオタイプ抗体)の発現に影響を与えていることが分かっている(「免疫学イラストレイテッド」、117頁、多田富雄監訳、南江堂、2000年2月10日発行)。

[0004]

現在、抗イディオタイプ抗体の作成は、通常の抗体作成と同様に、各種動物に対してイディオタイプ抗体又はイディオトープを接種して免疫し、抗イディオタイプ抗体を選別する方法が行われている。

[0005]

このような抗イディオタイプ抗体は、様々な試薬として利用されているだけで



[0006]

【発明が解決しようとする課題】

しかし、従来の抗イディオタイプ抗体の作成方法では、①通常の抗体作成と同程度の時間と費用がかかる、②抗イディオタイプ抗体の選別が難しい、③作成の都度、動物を屠殺する必要がある、などの問題点があった。

[0007]

したがって、本発明の目的は、従来の方法に比べて簡単且つ安価に作成することのできる抗イディオタイプ抗体、その作成方法、及び該抗イディオタイプ抗体 を用いた目的とするイディオタイプ抗体の調製方法を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】

上記目的を達成するため、本発明の一つは、第1抗原に結合する第1抗体の抗 イディオタイプ抗体であって、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と第 2抗原とが連結された融合抗原と、前記第2抗原に結合する第2抗体とから構成 されていることを特徴とする抗イディオタイプ抗体である。

[0009]

本発明の抗イディオタイプ抗体においては、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質は、前記第1抗原のエピトープであることが好ましい。

[0010]

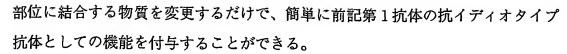
また、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質は、タンパク質、ペプチド 、糖、脂質、核酸又はそれらの複合体であることが好ましい。

[0011]

更に、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質は、スペーサーを介して前 記第2抗原に連結されていることが好ましい。

[0012]

本発明の抗イディオタイプ抗体は、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と 第2抗原とが連結された融合抗原と、前記第2抗原に結合する第2抗体とから構 成されているので、第1抗体のイディオトープに応じて前記第1抗体の抗原結合



[0013]

本発明のもう一つは、第1抗原に結合する第1抗体の抗イディオタイプ抗体の 作成方法であって、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質を調製し、該物 質を第2抗原に連結して融合抗原を作成し、この融合抗原と前記第2抗原に結合 する第2抗体とを結合させることを特徴とする、抗イディオタイプ抗体の作成方 法である。

[0014]

本発明の作成方法においては、前記第1抗原のエピトープを調製し、このエピトープを、前記第2抗原に連結することが好ましい。

[0015]

また、前記第1抗体の抗原結合部位に結合するタンパク質、ペプチド、糖、脂質、核酸又はそれらの複合体を調製し、これを前記第2抗原に連結することが好ましい。

[0016]

更に、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質を、スペーサーを介して前 記第2抗原に連結することが好ましい。

[0017]

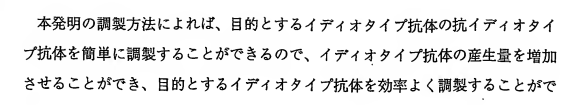
本発明の作成方法によれば、第1抗体のイディオトープに応じて前記第1抗体 の抗原結合部位に結合する物質を変更するだけで、第1抗体の抗イディオタイプ 抗体を簡単且つ安価に得ることができる。

[0018]

また、本発明のもう一つは、動物に、特定のイディオタイプ抗体に対する抗イディオタイプ抗体を接種した後、前記イディオタイプ抗体の抗原を接種することにより、前記イディオタイプ抗体を調製する方法において、前記抗イディオタイプ抗体として、請求項1~4のいずれか一つに記載の抗イディオタイプ抗体を用いることを特徴とするイディオタイプ抗体の調製方法である。

[0019]

5/



[0020]

きる。

【発明の実施の形態】

本発明の抗イディオタイプ抗体は、第1抗原に結合する第1抗体の抗イディオタイプ抗体であって、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と第2抗原とが連結された融合抗原と、前記第2抗原に結合する第2抗体とから構成されているものである。

[0021]

本発明において、第1抗原は抗原として利用可能な物質であれば特に限定されるものではない。具体的には、抗体、タンパク質受容体、ホルモン、酵素、ペプチド、核酸、複合糖質、細胞、ウイルス、低分子化合物等が例示できる。

[0022]

イディオタイプ抗体である第1抗体は、所定の第1抗原を用いて常法により調製してもよく、種々の抗原に対する抗体が市販されているので、それらを用いることもできる。

[0023]

第1抗体の抗原結合部位に結合する物質としては、具体的には、タンパク質、ペプチド、糖、脂質、核酸又はそれらの複合体等が例示できる。本発明においては、第1抗体の抗原結合部位が認識、結合する最小部分、すなわち前記第1抗原のエピトープであることが好ましい。このような抗原のエピトープは、文献等に記載された情報に基いて決定することができるが、例えば、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質が、ペプチド又はタンパク質の場合は、ファージディスプレイ法(Smith, G.P., Science, 288, 1315-1317 (1985))によって得ることもできる。ファージディスプレイ法は、ファージの外殻タンパク質に外来タンパク質を融合タンパク質として提示させたファージライブラリーを用いて、所定のターゲット物質に結合するタンパク質をスクリーニングする方法であり、このような

6/

ファージライブラリーを第1抗体に接触させて、選択操作(バイオパニング)を行なうことで、第1抗体に結合する外来タンパク質を発現したファージ群のみを選択的に得、このファージのDNAを解析することにより、ファージ表面に提示された外来タンパク質のアミノ酸配列を容易に同定することができる。そして、このアミノ酸配列に基いて、公知の方法(固相法、Fmoc法等)によってペプチド又はタンパク質を合成することにより、目的のペプチド又はタンパク質を簡単、且つ大量に調製することができる。第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチド又はタンパク質のアミノ酸配列やアミノ酸数は第1抗体によって変わるためー概に決定できないが、例えば、ペプチドの場合、通常、2~200個のアミノ酸からなるペプチドが好ましく、5~18個のアミノ酸からなるペプチドがより好ましい。

[0024]

ファージライブラリーは、例えば、Smith, G.P., Science, 288, 1315-1317 (1985)、J.K. Scott and G.P. Smith, Science, 249, 386-390 (1990)等に記載された方法にしたがって、ランダム化したDNAを化学合成し、これをファージDNAの外殻タンパク質をコードする遺伝子に挿入し、このDNAを大腸菌に導入することにより調製することもできるが、商品名「Phage Display Peptide Library Kit」、New England Biolab社製)等の市販のものを用いることもできる。

[0025]

本発明においては、第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチド又はタンパク 質を効率よくスクリーニングするために、ファージ表面に提示される外来タンパ ク質のバリエーションをできるだけ増やしたファージライブラリーを用いること が好ましい。

[0026]

本発明において、第2抗原は、前記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質を化学的、物理的に連結することのできる物質であれば特に制限されないが、具体的には、ペプチド(例えば、ヒスチジンが数個アミノ結合したHis-Tag等)、糖、核酸、脂質及びこれらの複合体、ビオチン等が例示できる。なお、第2抗原に対する抗体、すなわち第2抗体が入手しやすいものであることが好ましい。

[0027]

上記第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と第2抗原を連結する方法は、該物質及び第2抗原の種類によって異なるため一概に言えないが、それぞれの種類に応じて公知の方法で連結すればよい。例えば、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質及び第2抗原としてペプチドを用いる場合は、以下のような方法が挙げられる。

[0028]

①第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチドと第2抗原であるペプチドとを 連続した一つのペプチドとして合成する。

[0029]

②第2抗原であるペプチドにアミノ基、チオール基やカルボキシル基等の官能 基を有するアミノ酸を付加したペプチドを合成し、そのアミノ基やチオール基等 を活性化して、第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチドを連結する。

[0030]

本発明においては、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と第2抗原とを連結する際に、スペーサーを介して連結することが好ましい。スペーサーとしては、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と第2抗原とを化学的、物理的に連結できる物質であれば特に制限はなく、具体的には、ペプチド、炭素数2~18の主鎖(主鎖中にエステル結合やエーテル結合を有していてもよい。)を有し、好ましくは水酸基等の親水性の官能基を有するもの(例えば、両末端に活性基を有するポリビニルアルコール、好ましくはビニルアルコール分子が2~10程度重合したもの)、2~10糖からなる糖鎖等が例示できる。上記ペプチドとしては、グリシンやセリンが数個(通常4~10個)ペプチド結合したペプチド等のフレキシブルリンカー等が好ましく挙げられる。

[0031]

このようなスペーサーを介して連結することにより、前記第1抗体の抗原結合 部位に結合するペプチドと第1抗体との立体的な結合阻害を回避することができ る。スペーサーの長さは、前記第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチドと第 1抗体との立体的な結合阻害を回避するのに十分な長さを適宜選択すればよい。



なお、スペーサーは、予め第1抗体の抗原結合部位に結合する物質に連結してから第2抗原と連結してもよく、予め第2抗原に連結してから第1抗体の抗原結合部位に結合する物質と連結してもよい。スペーサーと、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質又は第2抗原との連結は、公知の方法(大野素徳・金岡祐一・崎山文夫・前田浩 著、「生物化学実験法13 蛋白質の化学修飾(下)」(学会出版センター)、81~113頁等参照)で行うことができる。

[0033]

また、上記第2抗原に結合する第2抗体は、入手が容易なものが好ましく、目的等に応じてマウス抗体、ウサギ抗体、ヒト抗体等を選択して用いることができる。

[0034]

本発明の抗イディオタイプ抗体は、上記のようにして第1抗体の抗原結合部位 に結合する物質と第2抗原とを連結した融合抗原と、前記第2抗原に対する第2 抗体とを抗原抗体反応により結合させることにより得ることができる。

[0035]

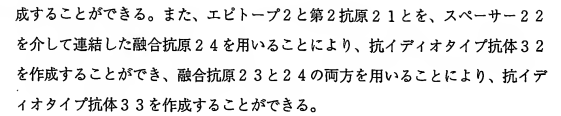
以下、本発明の抗イディオタイプ抗体の作成方法について、図1、2を参照して更に詳細に説明する。

[0036]

図1は、第1抗原のエピトープを、そのまま第1抗体の抗原結合部位に結合する物質として用いて抗イディオタイプ抗体を作成する方法について説明したものである。この方法は、第1抗原のエピトープが既に分かっており、該エピトープを公知の方法で調製できる場合に有効な方法である。

[0037]

すなわち、第1抗原1のエピトープ2を、常法にしたがって解析した結果に基いて、あるいは文献情報等に基いて公知の方法で合成又は調製する。そして、このエピトープ2を第2抗原21に直接連結することにより融合抗原23を作成し、この融合抗原23と第2抗原21に対する第2抗体20とを抗原抗体反応により結合させることにより、第1抗体10に対する抗イディオタイプ抗体31を作



[0038]

このようにして得られた抗イディオタイプ抗体 $31 \sim 33$ は、図に示すように、第1抗体 10 の抗原結合部位 11 に、エピトープ 2 を介して結合することができる。

[0039]

図2は、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質、すなわち第1抗体のエピトープ解析をファージディスプレイ法により行ない、その解析結果に基いて第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチドを調製し、抗イディオタイプ抗体を作成する方法について説明したものである。この方法は、第1抗体(イディオタイプ抗体)が既に得られている場合に有効な方法である。なお、以下の説明において、上記の説明と実質的に同じものには同一の符号を附し、その説明を省略する。

[0040]

すなわち、第1抗体12の抗原結合部位13に結合するペプチド3を提示したファージ4を、ファージディスプレイ法によりスクリーニングし、そのアミノ酸配列を解析して公知の方法でペプチド3を合成する。そして、ペプチド3を第2抗原21に直接連結することにより融合抗原25を作成し、この融合抗原25と第2抗原21に対する第2抗体20とを抗原抗体反応により結合させることにより、抗イディオタイプ抗体34を作成することができる。また、ペプチド3と第2抗原21とを、スペーサー22を介して連結した融合抗原26を用いることにより、抗イディオタイプ抗体35を作成することができ、融合抗原25と26の両方を用いることにより、抗イディオタイプ抗体36を作成することができる。

[0041]

このようにして得られた抗イディオタイプ抗体 $34 \sim 36$ は、図に示すように、第1抗体 12 の抗原結合部位 13 に、ペプチド 3 を介して結合することができる。

[0042]

本発明の抗イディオタイプ抗体は、従来の抗イディオタイプ抗体の代替として 様々な用途に用いることが可能であり、例えば、各種の検出・測定試薬、ワクチン等の医薬品へ利用することができる。

[0043]

また、「免疫学イラストレイテッド」(117頁、多田富雄監訳、南江堂、2000年2月10日発行)等に記載されているように、動物に、特定のイディオタイプ抗体に対する抗イディオタイプ抗体を適量接種した後、前記イディオタイプ抗体の抗原(第1抗原)を接種することにより、前記イディオタイプ抗体の産生量が大幅に増加することが知られている。したがって、上記のようなイディオタイプ抗体の調製方法において、本発明の抗イディオタイプ抗体を用いることにより、目的とするイディオタイプ抗体を効率よく調製することができる。なお、上記動物としては、通常、抗体を作成するときに用いられるマウス、ラット、ウサギ、ヤギ、ウマ、ウシ、ブタ、ニワトリ、ヒト等が例示できる。

[0044]

【実施例】

以下、実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

[0045]

実施例1

任意のペプチド、具体的には配列番号1に示すペプチド(以下、ペプチドAという)を第1抗原として用い、一般的な抗ペプチド抗体作成方法にしたがってウサギを免疫し、3回の試験採血の後、十分な量の抗ペプチドA抗体が得られたため、採血後、ペプチドAをカラムに固定化し、ウサギ抗ペプチドA抗体(第1抗体)を精製した。

[0046]

ペプチドAのC末端側に、ヒスチジンが4個ペプチド結合したペプチドである His-Tag(第2抗原)を連結したペプチド①、及びペプチドAのC末端側に2つ のセリンをスペーサーとして挿入し、その後にHis-Tagを連結したペプチド②を それぞれ常法にしたがって合成した。また、対照として、配列番号 2 に示すペプチド(以下、ペプチドBという)のC末端側にHis-Tagを連結したペプチド③、及びペプチドBのC末端側に 2 つのセリンをスペーサーとして挿入し、その後にHis-Tagを連結したペプチド④をそれぞれ合成した。

[0047]

上記ペプチド①~④を、His-Tagに結合するマウス抗体(第2抗体、商品名「Anti-Histag Antibody」、CN Bioscience Inc製)と抗原抗体反応により結合させた。以下、ペプチド①を結合させたマウス抗His-Tag抗体をマウス抗His-Tag抗体の、ペプチド②を結合させたマウス抗His-Tag抗体をマウス抗His-Tag抗体で、ペプチド③を結合させたマウス抗His-Tag抗体をマウス抗His-Tag抗体で、ペプチド④を結合させたマウス抗His-Tag抗体をマウス抗His-Tag抗体④という。

[0048]

そして、マウス抗His-Tag抗体①~④が、ウサギ抗ペプチドA抗体に対する抗イディオタイプ抗体となっているかどうかを、ELISA法を用いて確認した。具体的には、ウサギ抗ペプチドA抗体を 10μ g/mlとなるように100m炭酸ナトリウムバッファ(pH8.0)に溶解し、コーニング社製 9 6 穴プレート(高結合タイプ)に1ウェルあたり 100μ 1ずつ加え、25℃で1時間放置し、物理吸着による固定化を行った。プレートを洗浄後、2%(w/v)スキムミルク溶液(100m炭酸ナトリウムバッファ(pH8.0))を1ウェルあたり 250μ 1加えてブロッキングした。また、対照として、ウサギ抗ペプチドA抗体を固定化せず、2%(w/v)スキムミルク溶液(100m炭酸ナトリウムバッファ(pH8.0))を 250μ 1加えてブロッキングした。また、対照として、ウサギ抗ペプチドA抗体を固定化せず、2%(100m0分別

[0049]

マウス抗His-Tag抗体①~④を、それぞれ 1μ g/mlとなるように2% (ψ /v) スキムミルク溶液(100mM炭酸ナトリウムバッファ(pH8.0))に溶解し、 200μ 1ずつウサギ抗ペプチドA抗体固定化ウェル3つ、ブロッキングのみのウェル2つに加え、25℃で1時間放置した。プレートを洗浄後、HRPで標識した抗マウス抗体を加え、25℃で1時間放置し、更に洗浄後、ABTS反応液を加え、405nmの吸光度で融合抗体の結合量を測定し、吸光度比(ウサギ抗ペプチドA抗体固定化ウエル3

つの吸光度の平均値/プロッキングのみのウエル2つの吸光度の平均値)を求めた。その結果を図3に示す。

[0050]

図3から、マウス抗His-Tag抗体①、②は、ウサギ抗ペプチドA抗体との結合が見られ、ウサギ抗ペプチドA抗体の抗イディオタイプ抗体であることが示された。特に、スペーサーを入れたマウス抗His-Tag抗体②は、スペーサーのないマウス抗His-Tag抗体①に比べて、ウサギ抗ペプチドA抗体とより結合しやすくなっていることが分かる。

[0051]

実施例 2

任意のペプチド、具体的には配列番号3に示すペプチド(以下、ペプチドCという)を第1抗原として用い、実施例1と同様にしてペプチドCに結合する抗体 (第1抗体、以下、ウサギ抗ペプチドC抗体という)を精製した。

[0052]

ペプチドCのN末端側にビオチン(第2抗原)を直接連結したペプチド⑤、及びペプチドCのN末端側に商品名「sulfo NHS-LC-Biotin」(ピアース社製)を用いてスペーサーを介してビオチンを連結したペプチド⑥を調製した。また、対照として、上記ペプチドBのN末端側にビオチンを直接連結したペプチド⑦、及びペプチドBのN末端側に商品名「sulfo NHS-LC-Biotin」(ピアース社製)を用いてスペーサーを介してビオチンを連結したペプチド⑧を調製した。

[0053]

上記ペプチド⑤~⑧を、ビオチンに結合するマウス抗体(第2抗体、商品名「anti Biotin antibody」、Dianova GmbH社製)と抗原抗体反応により結合させた。以下、ペプチド⑤を結合させたマウス抗ビオチン抗体をマウス抗ビオチン抗体⑥、ペプチド⑥を結合させたマウス抗ビオチン抗体をマウス抗ビオチン抗体⑥、ペプチド⑦を結合させたマウス抗ビオチン抗体をマウス抗ビオチン抗体⑦、ペプチド⑦を結合させたマウス抗ビオチン抗体をマウス抗ビオチン抗体⑦、ペプチド⑧を結合させたマウス抗ビオチン抗体をマウス抗ビオチン抗体⑧という。

[0054]

そして、マウス抗ビオチン抗体⑤~⑧が、ウサギ抗ペプチドC抗体に対する抗

イディオタイプ抗体となっているかどうかを、実施例1と同様にしてELISA法を用いて確認した。その結果を図4に示す。

[0055]

図4から、マウス抗ビオチン抗体⑤、⑥は、ウサギ抗ペプチドC抗体との結合が見られ、ウサギ抗ペプチドC抗体の抗イディオタイプ抗体であることが示された。特に、スペーサーを入れたマウス抗ビオチン抗体⑥は、スペーサのないマウス抗ビオチン抗体⑤に比べて、ウサギ抗ペプチドC抗体とより結合しやすくなっていることが分かる。今回は、第2抗原としてビオチンのように小さいものを用いたため、スペーサーの効果が大きく現れたと考えられる。

[0056]

「配列表フリーテキスト|

配列番号1:第1抗原として用いたペプチド。

[0057]

配列番号2:第1抗体の抗原結合部位に結合しないペプチド。

[0058]

配列番号3:第1抗原として用いたペプチド。

[0059]

【発明の効果】

以上説明したように本発明によれば、第1抗体の抗原結合部位に結合する物質 を調製し、該物質を第2抗原に連結して融合抗原を作成し、この融合抗原と前記 第2抗原に結合する第2抗体とを結合させることにより、前記第1抗体に対する 抗イディオタイプ抗体を簡便且つ安価に得ることができる。

[0060]

本発明の抗イディオタイプ抗体は、例えば、各種の検出・測定試薬、ワクチン等の医薬品へ利用することができる。また、上述したように、本発明の抗イディオタイプ抗体を用いることにより、目的とするイディオタイプ抗体を効率よく調製することができる。

[0061]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> 株式会社ペプタイドドア <120> 抗イディオタイプ抗体、該抗イディオタイプ抗体の作成方法、及び該抗イ ディオタイプ抗体を用いたイディオタイプ抗体の調製方法 <130> MP-1526 <140> <141> <160> 3 <170> PatentIn Ver. 2.1 <210> 1 <211> 10 <212> PRT <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: 第1抗原として用いたペプチド <400> 1 Arg Thr Met Pro Ser Trp Gly Lys Ile Phe

ページ: 15/

1

5

10

<210> 2

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: 第1抗体の抗原結合部位に結合し

ないペプチド

<400> 2

Met Ser Asp Arg Lys Pro Glu Ser Gly Ser

1

5

10

<210> 3

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: 第1抗原として用いたペプチド

<400> 3

Thr Asp Phe Pro Gly Leu Leu Ser Tyr Trp

1

5

10

【図面の簡単な説明】

- 【図1】 第1抗原のエピトープを、そのまま第1抗体の抗原結合部位に結合する物質として用いて抗イディオタイプ抗体を作成する方法の説明図である。
- 【図2】 第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチドをファージディスプレイ 法によりスクリーニングして調製し、これを用いて抗イディオタイプ抗体を作成 する方法の説明図である。
- 【図3】 マウス抗His-Tag抗体①~④が、ウサギ抗ペプチドA抗体に対する抗イディオタイプ抗体となっているかどうかをELISA法で確認した結果を示す図である。
- 【図4】 マウス抗ビオチン抗体⑤~⑧が、ウサギ抗ペプチドC抗体に対する抗イディオタイプ抗体となっているかどうかをELISA法で確認した結果を示す図である。

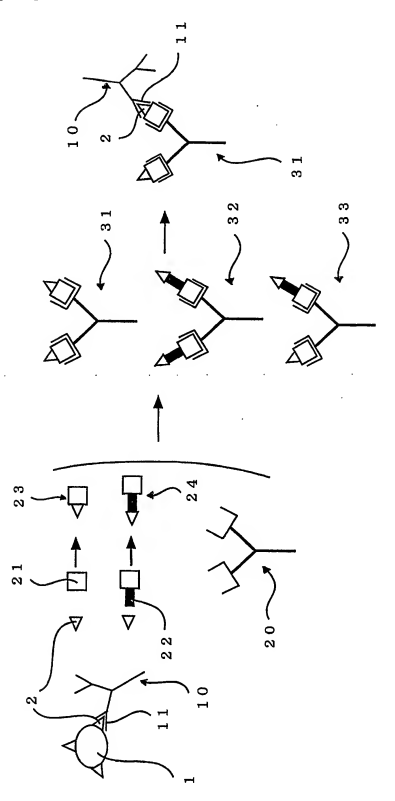
【符号の説明】

- 1. 第1抗原
- 2. エピトープ
- 3. 第1抗体の抗原結合部位に結合するペプチド
- 4. ファージ
- 10、12. 第1抗体
- 11、13. 抗原結合部位
- 20. 第2抗体
- 21. 第2抗原
- 22. スペーサー
- 23~26. 融合抗原
- 31~36. 抗イディオタイプ抗体

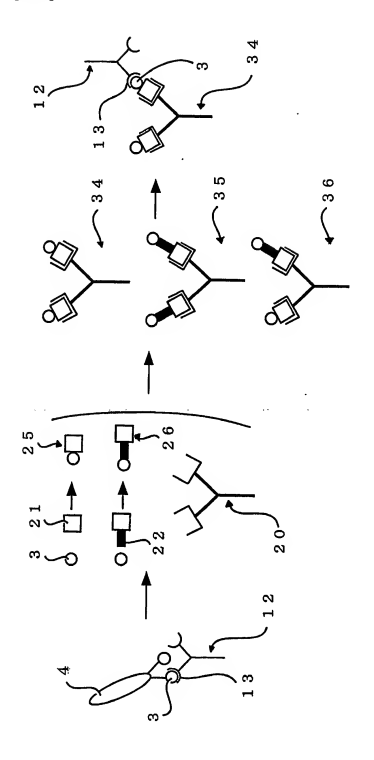


図面

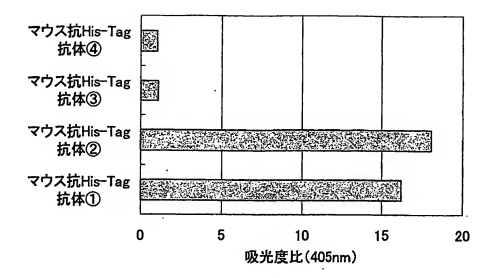
【図1】



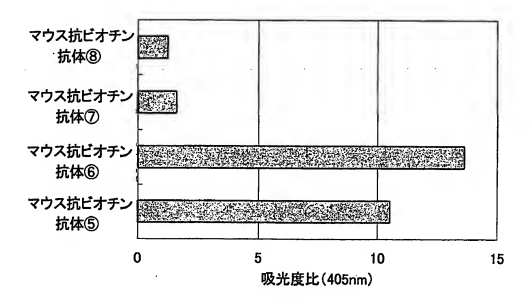








【図4】





. 【要約】

【課題】 -従来の方法に比べて簡単且つ安価に作成することのできる抗イディオタイプ抗体、その作成方法、及び該抗イディオタイプ抗体を用いた目的とするイディオタイプ抗体の調製方法を提供する。

【解決手段】 第1抗体の抗原結合部位に結合する物質を調製し、該物質を第2 抗原に連結して融合抗原を作成し、この融合抗原と前記第2抗原に結合する第2 抗体とを結合させることにより、前記第1抗体に対する抗イディオタイプ抗体を 得る。また、動物に、特定のイディオタイプ抗体に対する抗イディオタイプ抗体 を接種した後、前記イディオタイプ抗体の抗原を接種することにより、前記イディオタイプ抗体を調製する方法において、本発明の抗イディオタイプ抗体を用い ることにより、効率よく目的とするイディオタイプ抗体を得ることができる。

【選択図】 なし

特願2002-241695

出願人履歴情報

識別番号

[502305238]

1. 変更年月日

2002年 8月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

群馬県高崎市緑町1-25-5 丸九緑町ビル206号

氏 名 株式会社ペプタイドドア

-1